(12) 按照专利合作条约所公布的国际申请

(19) 世界知识产权组织 DUPLICATE_{(43) 国际公布日:}





PCT

(10) 国际公布号: WO 2004/060381 A1

(51) 国际分类号⁷: A61K 35/12, 35/36, A61P 25/04, 29/00

2004年7月22日(22.07.2004)

(21) 国际申请号:

PCT/CN2003/000923

(22) 国际申请日:

2003年10月30日(30.10.2003)

(25) 申请语言:

中文

(26) 公布语言:

中文

(30) 优先权:

02145975.4

2002年10月31日(31.10.2002)

CN

(71) 申请人(对除美国以外的所有指定国): 威世约业 (如皋) 有限公司(VANWORLD PHARMACEUTICAL (RUGAO) COMPANY LIMITED) [CN/CN]; 中国江苏省如皋市普庆路139, Jiansu 226500 (CN)。

(72) 发明人;及

- (75) 发明人/申请人(仅对美国): 张永深(CHEUNG, Wing, Sum) [CN/CN]; 中国江苏省如皋市普庆路139, Jiansu 226500 (CN)。
- (74) 代理人: 北京邦信阳专利商标代理有限公司(BOSS & YOUNG PATENT & TRADEMARK LAW

OFFICE), 中国北京市朝阳区胃云路 36号国航大厦 9层, Beijing 100027 (CN)。

- (81) 指定国(国家): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW
- (84) 指定国(地区): ARIPO专利(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), 欧亚专利(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧洲专利(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI专利(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

本国际公布:

— 包括国际检索报告。

所引用双字母代码和其它缩写符号,请参考刊登在每期 PCT公报期刊起始的"代码及缩写符号简要说明"。

- (54) Title: RABBIT SKIN COMPRISING BIOLOGICAL ACTIVE SUBSTANCE AND ITS USE
- (54) 发明名称: 含生物活性物质的兔皮和其用途

(57) Abstract: The present invention relates to rabbit skin which comprise biological active substance. Domestic rabbits were inoculated with bovine vaccinia virus, the inoculated rabbits were bred until pox grew well on its skin tissue, then the rabbits were sacrificed, the skin of the animal were taken to give the skin of the present invention. The rabbit skin of the present invention can be used to prepare drug and health-care product.

(57) 摘要

本发明涉及一种含生物活性物质的兔皮。用牛痘病毒株接种家兔, 将接种过的家兔进行饲养,待其皮肤组织发痘良好时处死,然后采皮即得到本发明的兔皮,本发明的兔皮可用于制备药品和保健品。



O 2004/060381 A1



含生物活性物质的兔皮和其用途

技术领域

本发明涉及一种含生物活性物质的兔皮和其用途。

背景技术

曾经有人报道,从感染了痘病毒的家兔皮肤获得的提取物对过敏性疾病有治疗效果,并且具有镇痛作用。然而,目前还没有一种制备含有活性强收率高之活性物质的兔皮的方法。

发明内容

本发明的目的是提供一种含有活性强收率高之活性物质,既可以用于制备药品,又可以用于制备保健品的兔皮。

本发明发明人经过多年的潜心研究,终于达到了上述目的。

本发明的兔皮是由以下方法制备的:用牛痘病毒株接种家兔(Oryctolagus cuniculus),将接种过的家兔进行饲养,待其皮肤组织发痘良好时处死,然后采皮。

牛痘病毒是本世纪广泛使用的一类病毒,各种牛痘病毒(vaccinia virus)株都可以用来制备本发明的兔皮,所说的病毒株例如牛痘病毒株 Lister 株、Ikeda 株、Dairen 株、EM-63 株、天坛(Temple of Heaven)株、LMC株、Tashkent株、Williamsport 株、纽约市健康委员会(New York City Board of Health)株。其中优选的是 Lister 株、Ikeda 株、Dairen 株、EM-63 株,最优选的是 Lister 株。这些病毒株都可以从市场上购得。用于接种的病毒可以是直接从市场上购得的,也可以是用家兔继代培养获得的。

以上所说的接种以皮下接种为宜,按每只 1.5-3 千克的家兔注射 100 到 250 处,每处注射每毫升含 10^6 - 10^9 个病毒的溶液 0.1-0.4 毫升进行。

用于制备本发明的兔皮的家兔可以是各种家兔, 所说的家兔例如日本大耳白兔、新西兰白兔、中国本兔、青紫兰兔、银灰色兔(Silver Fox)、维也纳兔、长毛兔、喜马拉雅白化兔(Himalayan albio rabbit)、力克施兔(Pex)、

比利时兔(Belgian Hare)、公羊兔(Lop)、加利福尼亚兔、花巨兔(Chekered Giant)、丹麦白兔、西德长毛兔。优选的是日本大耳白兔、新西兰白兔、中国本兔、青紫兰兔,最优选的是日本大耳白兔。

皮肤组织发痘良好是指皮肤组织明显出痘,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下和臀部水肿。处死兔的方法以颈椎脱臼法为宜。

最佳实施方式

以下结合实施例进一步说明本发明:

实施例 1 制备兔皮

将牛痘病毒 Lister 株的干燥痘疮疫苗用 PBS(-)溶液(氯化钠 80 克,氯化钾 2 克,磷酸二氢钠 11.5 克,二水磷酸二氢钾 2 克,加注射水至 10 升)溶解,摇匀。用针管抽取 0.4 毫升向已知日本大耳白兔睾丸的中央内层注射,第 4 天用力拉断颈椎,剪开阴囊,去除睾丸结缔组织。将已剪采的睾丸放入装有冰块的专用容器内,再放入-80℃的超低温冰箱中保存。将睾丸组织拿出冰箱软化 1 小时,4℃下磨碎,以 1:1 与 EAGLE'S 培养基(Eagle's 粉末 9.4 克,10%碳酸氢钠 12.5-22.0 毫升,谷氨酰胺 10 毫升,注射水 1 升)混合,分装后,放入-80℃的超低温冰箱中冻结 1 小时,再取出在 37℃的水浴箱中解冻。然后,进行低温离心(4℃,3500rpm,20分钟)。分装为 10 毫升一只。将此抗原继代培养物放入-80℃的超低温冰箱中保存。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10毫升的针管抽取 5毫升,注入 500毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10°个病毒的注射溶液。将一只健康的成熟大耳白兔(3千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 200 处,每次注射 0.4毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 4 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存

放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 349 克,其 SART 活性为 0.85 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.07,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 2 制备兔皮

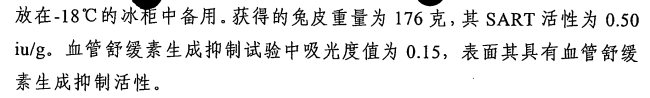
采用牛痘病毒 Ikeda 株和新西兰白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10°个病毒注射溶液。将一只健康的成熟新西兰白兔(2.75 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 250 处,每次注射 0.3 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 302 克,其 SART 活性为 0.60 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.1,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 3 制备兔皮

采用牛痘病毒 Dairen 株和中国本兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁶个病毒的注射溶液。将一只健康的中国本兔(1.5 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 250 处,每次注射 0.1 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存



实施例 4 制备兔皮

采用牛痘病毒 EM-63 株和青紫兰兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁷个病毒的注射溶液。将一只健康青紫兰兔(2千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 100 处,每次注射 0.2毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 230 克,其 SART 活性为 0.55 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.12,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 5 制备兔皮

采用牛痘病毒 Lister 株和新西兰白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁹个病毒注射溶液。将一只健康的成熟新西兰白兔(2.75 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 200 处,每次注射 0.3 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,

立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 310 克, 其 SART 活性为 0.79 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.09, 表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 6 制备兔皮

采用牛痘病毒 Lister 株和中国本兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁶个病毒的注射溶液。将一只健康的中国本兔(1.5 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 250 处,每次注射 0.1 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 185 克,其 SART 活性为 0.71iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.11,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 7 制备兔皮

采用牛痘病毒 Lister 株和青紫兰兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁷个病毒的注射溶液。将一只健康青紫兰兔(2千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 100 处,每次注射 0.2 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放

在-18℃的冰柜平备用。获得的兔皮重量为 235 克, 其 SART 活性为 0.74 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.13, 表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 8 制备兔皮

采用牛痘病毒 Ikeda 株和日本大耳白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10°个病毒注射溶液。将一只健康的成熟日本大耳白兔(3 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 200 处,每次注射 0.3 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 335 克,其 SART 活性为 0.70 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.12,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 9 制备免皮

采用牛痘病毒 Dairen 株和日本大耳白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁶个病毒的注射溶液。将一只健康的日本大耳白兔(3千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 200′处,每次注射 0.1 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存

放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 336 克,其 SART 活性为 0.61 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.14,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 10 制备兔皮

采用牛痘病毒 EM-63 株和日本大耳白兔,按照实施例 1 的方法制备抗原继代培养物。

从-80℃的超低温冰箱中取出抗原继代培养物病毒溶液,放入 30℃的温箱中使其慢慢溶化。用一支 10 毫升的针管抽取 5 毫升,注入 500 毫升的 PBS(-)溶液中,摇匀,得到每毫升含 10⁷个病毒的注射溶液。将一只健康日本大耳白兔(3 千克)背上的毛剪去,用 75%酒精棉球擦拭已剪去毛的部位。用以上制得的注射溶液皮内注射该兔,共注射 200 处,每次注射 0.2 毫升,注意不漏水、不空打,不注穿皮肤。将注射过的兔饲养 3 天。发痘良好,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下有水肿,臀部水肿明显。用颈椎脱臼法处死兔,15 分钟内完成采皮。用塑料袋包装兔皮,立即存放在-18℃的冰柜中备用。获得的兔皮重量为 335 克,其 SART 活性为 0.66 iu/g。血管舒缓素生成抑制试验中吸光度值为 0.12,表面其具有血管舒缓素生成抑制活性。

实施例 11 提取活性物质

分别将实施例 1-10 的兔皮(各 200 克)切成 1 平方厘米左右的小块,向其中加入 4 倍量(重量)的 3%苯酚水溶液。将其置于 4℃环境下 72 小时,液体成为乳液后离心,取出上清液,过滤,得到褐色溶液 A; 用 1M 盐酸将该溶液的 pH 值调至 5.0,于水浴中煮沸 40 分钟,立即降温至 28℃,接着离心,然后过滤上清液,得到溶液 B; 用 1M 氢氧化钠将滤液的 pH 值调至 9.2,于水浴中煮沸 40 分钟,立即降温至 28℃,然后过滤,得到溶液 C; 用 1M 盐酸将滤液的 pH 值调至 4.5,向其中加入 50 克活性炭,于 30℃和不断搅拌下浸泡 4 小时,停止搅拌,使其静置 30 分钟,抽掉上层清液,在氮气环境下过滤,然后以注射水浸泡及洗净活性炭,过滤,弃去滤液收集和贮存活性炭,把载有活性炭的器皿加进 400 毫升注射水中,

用 1M 氢氧化钠将 pH 调至 11.0,连续搅拌 4 小时。在氮气环境下用 0.45μm 滤膜过滤,再以 40 毫升注射水洗净活性炭,得到溶液 D; 用 1M 盐酸将 pH 调至 6.0,密封容器,加热至 121℃,保持 20 分钟,然后冷却至 40℃以下,得到溶液 E; 将溶液 E 抽入减压蒸馏器,使减压蒸馏器内的空气更换成氮气,在 60℃下减压蒸馏至体积为 5 毫升,过滤,得到 5 毫升制剂。测定以下氨基酸和核酸的含量(μg/ml):

(表格见下页)

实施例 12 制量药品

采用以下配方,按照常规方法制备用于镇痛的针剂:

从实施例 2 的兔皮获得的制剂 5 毫升

氯化钠 2.6 克

注射用蒸馏水 300 毫升。

实施例 13 制备片剂

采用以下配方,按照常规方法制备用于镇痛的片剂:

实施例 1 所获得的活性制剂 50 毫升

乳糖 125 毫克

结晶纤维素 20 克

硬脂酸镁 5 毫克。

实施例 14 制备保健品

采用以下配方,按照常规制备方法制备营养保健品:

从实施例 1 的兔皮获得的制剂 50 毫升

蔗糖 125 毫克

柠檬酸 20 毫克

维生素 C 5 毫克

水 1000 毫升

工业应用性

本发明的兔皮具有大于或等于 0.5 iu/g 的 SART 活性,并具有血管 舒缓素生成抑制活性。

经溶剂抽提、酸处理、碱处理、吸附和洗脱以及浓缩等步骤可以 从所说的兔皮制备含有多种氨基酸和核酸的活性制剂,其中的氨基酸 包括谷氨酸、甘氨酸、丙氨酸、缬氨酸、异亮氨酸、亮氨酸、酪氨酸、 苯基丙氨酸、赖氨酸、组氨酸、天冬氨酸、苏氨酸、丝氨酸;其中的 核酸包括尿刊酸、尿嘧啶、次黄嘌呤、黄嘌呤、胸腺嘧啶。 WO 2004/060381

将上述活品制剂与药用辅料组合可制成药品,这种药品可以是各种适于临床使用的剂型,包括针剂、片剂等,优选的是针剂。在针剂中,辅料可以是注射用蒸馏水,生理盐水、注射用植物油、葡萄糖注射液、丙二醇、聚乙二醇等,还可以是各种稳定剂、乳化剂等;在片剂、胶囊剂和颗粒剂中,辅料可以是淀粉、乳糖、甘露醇等赋形剂,结晶纤维素、阿拉伯胶、玉米淀粉、明胶、聚乙烯、聚乙烯醇、聚乙烯吡咯烷酮等结合剂,羧甲基纤维素、聚乙二醇、马铃薯淀粉定崩解剂,滑石粉、硬脂酸镁等润滑剂,甘油等润湿剂等。在软膏剂中,辅料可以是脂肪油、石蜡、羊毛脂、凡士林、乙二醇、甘油等基质等。

药理和临床试验表明,从本发明的兔皮制备的药品对多种疾病具有镇痛作用。这些疾病包括各种神经痛、腰痛、胆绞痛、心绞痛、动脉栓塞性疼痛、创伤烧伤烫伤等的剧烈疼痛、手术期间和手术后的疼痛、消化性溃疡病疼痛、痛经、分娩后的官缩痛、头痛、各种肿瘤引起的疼痛等。

研究显示,从本发明的兔皮制备的药品可以有效地促进巨噬细胞活化作用,明显抑制作为 I 型变态反应模型的小鼠的 IgE 抗体而引起的 48 小时同源 PCA 反应,并且可以抑制作为 II 型变态反应的模型抗补体活性,其作用与用量成线性关系。由此可知,从本发明的兔皮制备的药品具有抑制与免疫机能有关的炎症的作用,可以改善免疫功能。

此外,从本发明的兔皮制备的药品还具有抗过敏、抗溃疡、镇静 等作用。

将从本发明的兔皮制备的药品连续 28 天向大鼠腹腔给药,在任意一组中都没有出现死亡,尿检、眼科检查、血液化学检查、病理组织学检查和解剖均说明不存在由于本发明的镇痛药的给药引起的变化。这些说明本发明的镇痛药毒性很小。

将上述活性制剂与食品添加剂和营养物质组合可以制成保健品。 所说的食品添加剂和营养物质包括各种维生素和各种调味剂等。从本

发明的兔皮制制的保健品具有增强免疫功能、缓和疼痛、抗过敏和抗神经紧张等功能。

SART 活性的试验方法是本领域公知的(参见喜多富太郎等,日 药理志(Folia pharmacol. japon.) 71:211-220 (1975))。

本文所称的血管舒缓素生成抑制活性是由以下方法测定的:

将兔皮切成 1 平方厘米左右的小块,向其中加入 4 倍量(重量) 的 3%苯酚水溶液。将其置于 4℃环境下 72 小时,液体成为乳液后离 心,取出上清液,过滤,得到褐色溶液 A;用 1M 盐酸将该溶液的 pH 值调至 5.0, 于水浴中煮沸 40 分钟, 立即降温至 28℃,接着离心,然 后过滤上清液,得到溶液 B; 用 1M 氢氧化钠将滤液的 pH 值调至 9.2, 于水浴中煮沸 40 分钟, 立即降温至 28℃, 然后过滤, 得到溶液 C; 用 1M 盐酸将滤液的 pH 值调至 4.5, 向其中加入活性炭, 于 30℃和不 断搅拌下浸泡 4 小时,停止搅拌,使其静置 30 分钟,抽掉上层清液, 在氮气环境下过滤,然后以注射水浸泡及洗净活性炭,过滤,弃去滤 液收集和贮存活性炭, 把载有活性炭的器皿加进注射水中, 用 1M 氢 氧化钠将 pH 调至 11.0,连续搅拌 4 小时。在氮气环境下用 0.45μm 滤 膜过滤,再以注射水洗净活性炭,得到溶液 D;用 1M 盐酸将 pH 调至 6.0,密封容器,加热至 121℃,保持 20 分钟,然后冷却至 40℃以下, 得到溶液 E; 将溶液 E 抽入减压蒸馏器, 使减压蒸馏器内的空气更换 成氮气,在60℃下减压蒸馏,过滤,得到含生物活性物质的溶液,测 定其 SART 活性。经蒸发浓缩和加蒸馏水稀释将上述溶液的 SART 活 性调节至 1.2 iu/ml, 取该溶液 10ml, 在最终电导度为 10 μs/cm 的条件 下脱盐,减压干燥后,加入 0.25M 氯化钠溶液 1.5ml,得到试验溶液。 将 0.25M 氯化钠溶液 0.2ml 作为对照溶液, 与 0.2ml 试验溶液平行进 行以下处理。将 0.5ml 稀释的人血浆分别注入试验溶液和对照溶液中, 在冰点下放置 5 分钟,加入白陶土悬浊液 0.25ml,再在冰点下放置 20 分钟。经隔膜过滤,取 0.1ml 滤液与 0.1M 三羟甲基氨基甲烷盐酸缓冲 液 0.2ml 及基质溶液 0.1ml 混合,在 30℃的条件下反应 20 分钟,在反 应溶液中加入 1%的柠檬酸 0.8ml 使反应停止, 测定 405nm 下的吸光 度,将对照溶液的吸光度设定为 0.4,测定试验溶液的吸光度值 A,如

果 A 小于 0.4, 则试验溶液所对应的兔皮具有血管舒缓素生成抑制活性。

权 利 要 求

- 1. 一种含生物活性物质的兔皮,其特征在于该兔皮是由以下方法制备的:用牛痘病毒株接种家兔,将接种过的家兔进行饲养,待其皮肤组织发痘良好时处死,然后采皮。
 - 2. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 Lister 株。
 - 3. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 Ikeda 株。
 - 4. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 Dairen 株。
 - 5. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的牛痘病毒株是 EM-63 株。
- 6. 如权利要求 1 的兔皮,其中所说的接种是皮下接种,按每只 1.5-3 千克的家兔注射 100 到 250 处,每处注射每毫升含 10⁶-10⁹个病毒的溶液 0.1-0.4 毫升进行。
 - 7. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的家兔是日本大耳白兔。
 - 8. 如权利要求 1 的兔皮,其中所说的家兔是新西兰白兔。
 - 9. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的家兔是中国本兔。
 - 10. 如权利要求 1 的兔皮, 其中所说的家兔是青紫兰兔。
- 11. 如权利要求 1 的兔皮,其中所说的皮肤组织发痘良好是指皮肤组织明显出痘,颜色由红润转为紫红,皮肤增厚,皮下和臀部水肿。
- 12. 如权利要求 1-11 之任一的兔皮, 其具有大于或等于 0.5 iu/g 的 SART 活性。
- 13. 如权利要求 1-11 之任一的兔皮, 其具有血管舒缓素生成抑制活性。
- 14. 权利要求 1-13 之任一的兔皮的用途,其特征在于将所说的兔皮用于制备药品。
- 15. 权利要求 1-13 之任一的兔皮的用途; 其特征在于将所说的兔皮用于制备保健品。



International application No.
PCT/CN03/00923

		PCT/CN03/009	23		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
IPC7: A61K35/12, A61K35/36, A61P25/04, A61P29/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SEARCHED					
Minimum documentation searched (classification system followed	by classification symbols)				
IPC7: A61K35/12, A61K3	5/36, A61P25/04, A61P2	9/00			
Documentation searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents	are included in the fields	searched		
Chinese Patnets, Chinese Sci	entific and Technical Jou	ırnals			
Electronic data base consulted during the international search (name	e of data base and, where pra	acticable, search terms us	ed)		
WPI, PAJ, B	A, MEDLINE				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category* Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant pas	ssages Relevant	to claim No.		
X CN1055249@(SHEN, jiping), August 9, 2000	X CN1055249@(SHEN, jiping), August 9, 2000, see whole document		1-15		
X US5057324 (Nippon Zoki Pharmaceutical Co	o., Ltd), October 15, 199	1,	1-15		
☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim (S) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date	or priority date and no cited to understand the invention "X" document of particular cannot be considered in an inventive step when the considered document is combined.	thed after the international of in conflict with the applie principle or theory under relevance; the claime to the document is taken ar relevance; the claime to involve an inventive so d with one or more other bination being obvious to	dication but derlying the d invention d to involve alone d invention tep when the such		
but later than the priority date claimed	"&" document member o	f the same patent family			
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the intern				
	29. April. 2004(29. 04. 04) 0 3 · JUN 2004 (0 3 · 0 6 · 2 0 0 4)				
Name and mailing address of the ISA/CN 5 Xitucheng Rd., Jimen Bridge, Haidian District, 100088 Beijing, China Facsimile No. 86-10-62019451	Authorized officer S Telephone No. 86-010-6208	UN, guangxiu	孙广		



International application No. PCT/CN03/00923

Patent document	Publication	Patent family	Publication
cited in search report	_date	members	date
US5057324	1991-10-15	EP0300973	1989-01-25
		JP1029389	1989-01-31
		AT84721T	1993-02-15
		DE3877647D	1993-03-04
		ES2045182T	1994-01-16

Form PCT/ISA /210 (patent family annex) (July 1998)

A. 主题的分类

IPC7: A61K35/12, A61K35/36, A61P25/04, A61P29/00

按照国际专利分类表(IPC)或者同时按照国家分类和 IPC 两种分类

B. 检索领域

检索的最低限度文献(标明分类体系和分类号)

IPC7: A61K35/12, A61K35/36, A61P25/04, A61P29/00

包含在检索领域中的除最低限度文献以外的检索文献

中国专利数据库、中文科技期刊数据库

在国际检索时查阅的电子数据库(数据库的名称和,如果实际可行的,使用的检索词)

WPI, PAJ, BA, MEDLINE

C. 相关文件

类 型*	引用文件,必要时,指明相关段落	相关的权利要求编号
x	CN1055249(沈继平), 2000年8月9日, 企 见全文	1—15
X	US5057324 (Nippon Zoki Pharmaceutical Co., Ltd),1991 年 10 月 15 日 见全文	1—15

□ 其余文件在 C 栏的续页中列出。

☑ 见同族专利附件。

- * 引用文件的专用类型:
- "A" 明确叙述了被认为不是特别相关的一般现有技术的文件
- "E" 在国际申请日的当天或之后公布的在先的申请或专利
- "L"可能引起对优先权要求的怀疑的文件,为确定另一篇 引用文件的公布日而引用的或者因其他特殊理由而引 用的文件
- "O" 涉及口头公开、使用、展览或其他方式公开的文件
- "P" 公布日先于国际申请日但迟于所要求的优先权日的文件
- "T" 在申请日或优先权日之后公布的在后文件,它与申请不相 抵触,但是引用它是为了理解构成发明基础的理论或原理
- "X"特别相关的文件,仅仅考虑该文件,权利要求所记载的 发明就不能认为是新颖的或不能认为是有创造性
- "Y"特别相关的文件,当该文件与另一篇或者多篇该类文件结合并且这种结合对于本领域技术人员为显而易见时, 权利要求记载的发明不具有创造性
- "&" 同族专利成员的文件

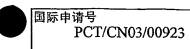
国际检索实际完成的日期 29.04 月 2004(29.04.04) 国际检索报告邮寄日期 29.04 月 2004(29.04.04) 受权官员 SA/CN 中国北京市海淀区西土城路 6 号(100088)

电话号码: 86-10-62085066

传真号: 86-10-62019451



国际检索报告 关于同族专利成员的情报



检索报告中引用的 专利文件	公布日期	同族专利成员	公布日期
US5057324	1991-10-15	EP0300973	1989-01-25
		JP1029389	1989-01-31
		AT84721T	1993-02-15
		DE3877647D	1993-03-04
		ES2045182T	1994-01-16